



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

**СТАТС-СЕКРЕТАРЬ-
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, 1С11-4, 127994

тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

13.06.2018 № 20-3/1051
На № 2064369 от 31.05.2018

Представительство АО
«Санофи-авентис групп»
(Франция), Россия

ул. Тверская, д. 22
г. Москва, 125009

**Решение об отмене государственной
регистрации лекарственного препарата
и исключении его из государственного
реестра лекарственных средств**

Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьей 32 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» принято решение об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения лекарственного препарата (регистрационное удостоверение П N011336/01 от 18.05.2010 выдано Зентива к.с., Чешская Республика):

Омепразол Зентива

(торговое наименование лекарственного препарата)

Омепразол

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

капсулы кишечнорастворимые, 10 мг, 20 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Санека Фармасьютикалс а.с., Словацкая Республика

Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Slovak Republic

Зентива к.с., Чешская Республика

U kabelovny 130, 102 37 Prague 10, Dolni Mecholupy, Czech Republic

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом
Представительство АО «Санофи-авентис групп» заявления об отмене
государственной регистрации лекарственного препарата.

Д.В. Костенников